na extraña enfermedad hereditaria y letal que a determinada edad y sin síntomas previos trae cambios de personalidad, depresión profunda y demencia; una

enorme familia endogámica radicada en el lago de Maracaibo, Venezuela, engendrada por un marino por-

científicos grupo de norteamericanos que firman juntos sus descubrimientos y guardan mafioso pacto de silencio. Todos integran la trama del

> mal de Hungtington, un caso piloto de cómo la genética la química podrán explorar e influir sobre la memoria,

la conciencia, la

tugués portador del gen anómalo que transvoluntad y la depresión. mite la enfermedad; un

## Por Daniel J. Goldstein \*

ace un año y medio se descubrió el gen responsable del mal de Hungtington, una condición hereditaria y letal carac-terizada clínicamente por la aparición de mo-vimientos anormales, cambios de la perso-nalidad, depresión profunda y demencia. Pe-se a ser relativamente rara —un caso cada 10.000 personas- esta enfermedad encierra la clave necesaria para comprender los mecanismos moleculares que causan los males de Alzheimer (una neuropatología invalidante que desarrollará el veinte por ciento de los que lleguen con vida a los 75 años); de Parkinson, (un desequilibrio neurológico que afecta cada vez más a personas) y la de-mencia precoz que padecen el veinticinco por ciento de los pacientes con sida. Estima-ciones económicas muy conservadoras indican que estas enfermedades terribles e incapacitantes estarán entre las primeras cinco causas de déficit fiscales por problemas de salud pública en el próximo siglo. El Parkin-son y el Alzheimer son condiciones propias de la vejez y su presencia aumentará debido a los dramáticos incrementos de longevidad de la especia humana: de acuerdo a los cál-culos de la Oficina de Censos de Estados Unidos, en el año 2000 habrá 35 millones de norteamericanos mayores de 65 años, y 40 millones en el 2010.

El descubrimiento del gen de la enferme-dad de Hungtington constituye un hito de la ciencia contemporánea con marcadas con-secuencias científicas, políticas, éticas y económicas ya que permitirá en el futuro prónomicas ya que permitir a en en truturo pro-ximo dilucidar las bases genéticas y quími-cas de los programas dediferenciación, muerte y regeneración de las células del sis-tema nervioso y comenzar la exploración científica de la memoria, la conciencia, la

cientifica de la memoria, la conciencia, la voluntad y la depresión.

No es raro entonces que en octubre de 1993, Nancy Wexler recibiera el premio Albert Lasker por sus esfuerzos para identificar el gen responsable del Hungtington. Este galardón es el más alto honor en la mediciencia de fife protesparaciones y es considera. cina científica norteamericana y es considerado como un anticipo casi infalible del Premio Nobel. Wexler no es ni médica ni bióloga molecular, sino profesora de neuropsicología clínica de la Universi-

dad de Columbia y presidenta de la Hereditary Disease Foundation.

Los jurados del Premio Lasker

reconocieron su extraordina-

ria capacidad organizati-

va, v sus esfuerzos por

formular una agenda

consistente y ética de asesoramiento genético, y por educar a la opinión pública sobre la gravedad de las enfermedades hereditarias. El interés de Wexler por la enfermedad de Hungtington es eminentemente personal: su madre y tres de sus tíos maternos murie-ron víctimas de la enfermedad. Ella misma, su hermana, o ambas pueden estar condena-

das a sufrir la horrible suerte de su madre. Las enfermedades hereditarias se deben a la presencia de alteraciones -mutaciones-inactivantes en genes claves. Una persona que padece una enfermedad causada por un gen alterado, transmite la información gené-tica defectuosa a algunos o a todos los miembros de su progenie. Los portadores del gen alterado, que pueden o no sufrir la enfermedad, lo transmiten a su vez a sus descendien-

En la actualidad se conocen aproximada-mente cinco mil enfermedades hereditarias, de las cuales aproximadamente mil son neurológicas. Aquellas que afectan las células nerviosas son terribles "experimentos de la naturaleza", pero abren la posibilidad de en-tender las bases moleculares del funcionamiento del sistema nervioso central, inclu-yendo el problema central de toda la biología: la naturaleza física y química del esta do consciente

Hasta 1978, las bases genéticas y bioquímicas de la mayoría de estos desórdenes neu rológicos eran un misterio, y sólo se las po-día identificar por sus manifestaciones clí-nicas y estudios post mortem de anatomía patológica. La enfermedad de Hungtington descripta por primera vez por G. Hungtington, un médico de Long Island, New York, en 1872, es una enfermedad hereditaria, in-capacitante y letal caracterizada por movimientos anormales involuntarios acompaña-dos por una grave depresión y demencia progresiva, en la que los pacientes mueren diez años después de comenzar las manifestaciones clínicas. En la mayoría de los casos los síntomas comienzan entre la tercera y la quinta décadas de vida, pero bien pueden comenzar en la niñez o sobrevivir sin proble-mas por más de sesenta años. Los casos de comienzo temprano por lo general son aque-llos que heredan el gen alterado del padre. La patología del Hungtington está restrin-

gida al cuerpo estriado, una estructura cere-bral involucrada en el control de los movimientos automáticos y asociados, la memo-ria y el pensamiento abstracto. Si bien la proteína normal llamada Hungtintina se encuentra en todo el cerebro, sólo mueren de

manera precoz, pautada y selecti-vamente ciertas neuronas lla-

"El descubrimiento del

gen del mai de Hungtington constituye un hito de la ciencia contemporánea que perdilucidar mitirá bases genéticas químicas de la muerte y regeneración de las sistema células del nervioso y ampliar la exploración de la memoria, la conciencia, la voluntad y la depre-

sión."

# El enigma del mal d

madas espinosas

Todas las células de un animal tienen un programa genético fijo que determina su lon-gevidad. Algunas células, como las neuronas, son extremadamente longevas, y tienden a sobrevivir el mismo tiempo que el animal en que residen. Otras, como los glóbu-los blancos de la sangre, viven menos de una semana. Pero la muerte celular no es un fenómeno pasivo, secundario al deterioro celular por falta de reposición de moléculas clave. Por el contrario, se trata de un proceso activo y genéticamente controlado, du-rante el cual genes específicos producen pro-teínas que modifican todo el concierto bioquímico de la célula, interrumpiendo procesos clave requeridos para la supervivencia. En las células "longevas" los genes induc-tores de los programas de muerte celulares-tán presentes, pero se encuentran reprimidos por productos elaborados por genes supre-sores. Este delicado equilibrio traza la frontera entre la vida y la muerte celular: la pérdida o la mutación de genes supresores determina, por lo tanto, la expresión de los ge-nes inductores de los programas de muerte celular, y la célula inicia el camino metabólico que la lleva a la autodestrucción. Este mecanismo genético se conoce con el nombre de apoptosis o muerte celular programa-da y tiene una importancia crucial tanto en el desarrollo embrionario como en la fisio-logía normal de los organismos adultos. La desaparición selectiva y pautada de las neu-ronas espinosas de estriado de los portadores del gen del Hungtington y el desequili-brio en el sistema inmune característico de los pacientes con sida, son ejemplos de en-fermedades que afectan los programas de muerte celular.

El primer paso importante en el estudio molecular del Hungtington se dio en 1978 cuando el profesor David Housman y su alumno graduado, James Gusella, en el Departamento de Biología del Massachusetts Institute of Technology (MIT) introdujeron las siglas RFLP en el alfabeto de la biología molecular. Esta técnica conocida como "Análisis de ligamento de polimorfismos ge-néticos" permitió poner de manifiesto diferencias genéticas entre enfermos y pacien-tes normales. Pero la validez de estas diferencias se establece cuando se trabaja con una gran cantidad de sujetos, enfermos y no enfermos, de una misma familia. Housman y Gusella aplicaron su método para determi-nar que el gen que determina la enfermedad de Hungtington está en el cromosoma 4, uti-lizando muestras de material genético -ADN-proveniente de una familia multige-

Nancy Wexler sabía de la existencia de numerosos casos de enfermedad de Hungtington en el Lago de Maracaibo, en Veneral de 1000 de 100 zuela, y en 1979 visitó el lugar. Encontró allí una enorme familia venezolana altamente endogámica, originada por un marinero por-tugués portador del gen anómalo, llegado a Maracaibo a principios del siglo XIX. Este fundador pasó el gen de la enfermedad a su hija, que a su vez fue la originadora de una descendencia de cerca de 13.000 individuos, descendencia de cerca de 13.000 midividuos, de los cuales aún viven 11.000, entre los que hay cerca de 200 casos de Hungtington y casi 2000 personas con riesgo de desarrollar la enfermedad. Wexler se dedicó a explicar a los pobladores de la zona por qué era importante conocér la naturaleza genética y química de la enfermedad, y consiguió su cola-boración masiva. Desde entonces Wexler pudo proveer a los investigadores de la enfermedad de Hungtington de las minúsculas biopsias de piel y de muestras de sangre de donde se extrae el ADN imprescindible para el análisis genómico. Cuando Wexler se hizo cargo en 1983 de

la presidencia de la Hereditary Disease

Foundation, comenzó a coordinar los es zos de muchos de los principales investigadores del Proyecto Genómico Humano interesados en el Hungtington. La fundación f nanció estudiantes, distribuyó material a nético estratégico y agilizó la comunicado y el entendimiento entre los grupos di in vestigadores. Esta labor culminó en la cra vestigadores. Esta labor culminó en lacor ción del Consorcio para la búsqueda delga de la enfermedad de Hungtington, una ginal sociedad integrada por los directo de los distintos laboratorios involucrada con reglamentos de colaboración explícia y claros. Los miembros del Consorcio comprometieron a intercambiar exclusion comprometieron a intercambiar exclusion mente entre ellos la información cientís no publicada, y a no divulgarla a grupos participantes. También accedieron a pacar en forma conjunta los resultados, elinando la autoría individual de la comunición final describiendo el gen, y remperadado con el nombre del Consorcio. Hungtington's Disease Research Group por supuesto, se establecieron clausulasos. por supuesto, se establecieron cláusulas tractuales que determinaron los modos

El descubrimiento del gen respons bilidad de caracterizar eslabones clave de la memoria, la capacidad del apren talmente el problema médico pues tien cas y químicas de la conciencia. Es de

cas y químicas de la conciencia. Bs te del Hungtington porque dilucidar compl gar a la invención de drogas y al diseño do la corrección de esos errores geneño Los principales grupos de investiga-mente compitieron, y luego colaboraro dades de Michigan, Harvard (Massachi ley), al Massachusetts Institut of Techdres. Aunque el material genético estral gión de Maracaibo, Venezuela, no hub dos en la búsqueda del gen y los entes p Hungtington. No es la primera vez que ales de participación en las grandes en mitido fraguar una real colaboración d la hubiera sido un socio natural en los l ja negra de la biología molecular neuro Humano. La biomedicina venezolana. goría, estaría en condiciones de co neurobiología molecular. La exper participación en este proyecto hubiera tar, y estudiar otros genes claves de su s tar, y estudiar otros genes claves de si nos, animales, y de plantas de su tertiv Y finalmente, y no menos importante, ternalidades positivas derivadas del des joramiento casi automático de la calida ¿Alguien impidió que Venezuela pu gen de la enfermedad de Hungtington dos de ciencias moleculares eligieranso o quién obstaculizó la inversión finance vado venezolano en el Consorcio de in

lo venezolano en el Consorc car el gen de la enfermedad de Hun adecuadamente sus recursos genéti explotaciónracional de nuestras res Sur.

# Hungtington

ue se negociarían las patentes corresponientes a los descubrimientos.

# **JENETICA Y ETICA**

Todo mortal posee dos copias de cada uno plos miles de genes que conforman su marial genético: uno aportado por su padre y otro por su madre. En algunos casos una ola copia correcta mantiene un estado noral. Sin embargo, en las mutaciones llama-as dominantes basta con que una de las coas sea incorrecta para que la enfermedad manifieste con todo rigor. Tal es el caso el Hungtington: basta la presencia de una la copia alterada del gen para que ocurra enfermedad.

En marzo de 1993 el Consorcio anunció identificación y la secuencia completa de do el gen de la enfermedad de Hungtingm. Se trata de un enorme segmento de ADN 250.000 nucleótidos o "letras genéticas" recontiene una zona donde tres de esas uniides químicas se repiten varias veces con-cutivamente. En las personas normales, el

número de repeticiones del triplete es siempre inferior o igual a 34, mientras que en los pacientes con Hungtington es de 42 o ma-yor. La enfermedad de Hungtington no es la única patología neurodegenerativa hereditaria que presenta esta peculiar alteración ge-nética: por lo menos otras cuatro enfermedades genéticas dominantes están causadas por genes que contienen repeticiones exage-radas de estos singulares tripletes genéticos. En 1984, gracias al estudio sobre los pa-

cientes venezolanos, ya se podía establecer con certeza la presencia del gen enfermo, abriendo así la posibilidad de determinar quién era portador y desarrollaría inexorablemente la enfermedad. Desde ese momento hasta hoy en que se puede tener una idea aproximada de cuándo se desencadenará la enfermedad, se plantean interrogantes éticos de primera magnitud, algunos de los cuales fueron discutidos con gran candidez y va-lentía por Nancy Wexler. La posibilidad de realizar el diagnóstico prenatal abrió el di-lema de abortar o de abstenerse de tener descendencia: ¿es ético no dejar nacer a alguien que podrían quizá vivir normalmente treinta o cuarenta años condenado a una muerte espantosa? Una persona sin síntomas: ¿debe enterarse que es portadora del gen, y por lo tanto tener la certeza absoluta y total de que padecerá la terrible enfermedad? ¿Quién debe saberlo? Las pruebas diagnósticas van a ser utilizadas para evaluar a niños antes de concretar contratos de adopción y el resultado influirá en la decisión final. Otros problemas fundamentales son los del seguro médico y de trabajo: es obvio que un portador conocido del gen defectuoso –es decir, que tiene una enfermedad "preexistente" – es prácticamente inasegurable, y no consegui-rá jamás una póliza de salud de compañías aseguradoras convencionales. Las dificultades para encontrar trabajo de los portadores son fácilmente imaginables. Y, no menos importante, está el dilema de la conexión de genes defectuosos en óvulos y espermato-zoides para gestar hijos libres de la enfer-

# TRIANGULOS

El número de pacientes de una enferme-dad no constituye la medida de su importancia médica. En Estados Unidos existen sólo 30.000 casos de enfermedad de Hungtington, de modo que una política científica que fundamentara sus decisiones en la cantidad hubiera desestimado el más mínimo

esfuerzo en esta dirección. Sin

"¿Es ético no dejar nacer a alguien que podría quizá vivir normalmente 30 o 40 años y luego tener una muerte espantosa? ¿Una persona sin síntomas debe enterarse de que es portadora del gen del tington y tener certeza absoluta que le espera la enfer-

medad?"

"No es la primera vez que en América latina se dejan pasar oportunidades ideales de participar en las grandes epopeyas científicas. Venezuela hubiera sido un socio natural en los negocios que surgirán a partir de la caja la negra biología molecular neuronal."

embargo, la dilucidación de los mecanismos bioquímicos que controlan el programa de muerte neuronal programada del Hungting-ton constituye la clave para entender la génesis de otras condiciones neurodegenerativas de prevalencia creciente y que acarrearan serios problemas de salud pública en los próximos años.

Por si fuera poco, el estudio específico de la enfermedad de Hungtington podría iluminar los mecanismos bioquímicos que generan la depresión, una de las enfermedades psiquiátricas más comunes de la humanidad: estudios recientes indican que más del 17 por ciento de la población norteamericana sufre por lo menos un episodio depresivo de importancia en su vida adulta. La dilucida-ción de los mecanismos bioquímicos que lle-van a estas enfermedades degenerativas neurológicas y a los estados depresivospermitiraí el diseño de drogas para prevenirlas o tra-tarlas. En pocas palabras: la enfermedad de Hungtington es una enfermedad relativamente rara, pero las consecuencias econó-micas derivadas de su estudio serán inmen-

sas.

La interacción constructiva entre el gobierno federal de EE.UU., las universidades bierno federai de EE. UU., las universidades de excelencia y el sector privado (en este ca-so, la Hereditary Disease Foundation) es un ejemplo paradigmático del Triángulo del que hablaba Jorge Sabato. La calidad de los vértices del Triángulo es un requisito sine qua non para que la interacción funcione, algo que en nuestro medio no se comenta cuan-do se divaga sobre ciencia y tecnología. En-tre los funcionarios estatales involucrados en la planificación estratégica de la ciencia deben predominar los científicos, seleccio-nados por una historia de aportes originales significativos, e interesados en el progreso y en el aprovechamiento económico y social y en el aprovecammento económico y social de la ciencia. En el caso que nos ocupa, el operativo estaba bajo la supervisión directa y el control tácito de James D. Watson, el codescubridor de la doble hélice de ADN y el líder intelectual indiscutido de la biología molecular contemporánea. La mayor parte del financiamiento de este programa de investigación provino del gobierno de Estados Unidos, a través de los subsidios competiti-vos de los National Institutes of Health y del Proyecto Genómico Humano.

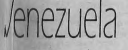
Los investigadores líderes de los proyec-tos tienen que ser de primera calidad. En este caso, los científicos que integran el Con-sorcio incluyen a algunos de los más destacados protagonistas del Proyecto Genómico Humano, que enseñan e investigan en uni-versidades de excelencia que se caracterizan por atraer a los mejores estudiantes gradua-dos y posdoctorales de Estados Unidos y del mundo. El sector no gubernamental, sea o no empresarial, tiene que ser científicamente culto y estar socialmente motivado. Wex-ler conoce todos los aspectos de la enfermedad de Hungtington. Si bien no trabaja en el

laboratorio, ni tiene una empresa farmacéu-tica, ni ocupa cargos oficiales en la administración pública, habla el mismo lenguaje de los biólogos moleculares, de los políticos, y de los economistas. Esta formación es la , que le permitió llevar adelante negociaciones claras y realistas -y muchas veces delicadas- para armonizar y tener en cuenta los intereses de todos los participantes del Consorcio.

Pero ni aun la excelencia de los vértices asegura el éxito de un Triángulo. Pa-

ra que un proyecto científico interactivo so-breviva y fructifique hace falta otro terceto de características: una sólida motivación so-cial, una justificación científica cabal, y un interés económico real. Sin la necesidad de poner fin a una terrible enfermedad, en ausencia de un problema científico de primera magnitud, apasionante y misterioso, y de no existir una enorme riqueza potencial en los descubrimientos científicos y las invenciones tec-nológicas derivados de un pro-yecto, los Triángulos están destinados al fracaso.

> \* Es profesor titular de Biología en el Departamen-to de Ciencias Biológicas de la Facultad de Ciencias Exactas y Naturales de la Universidad de Buenos Ai-res. Material cedido por Fibio-Fundación Argen-tina de Investigaciones Biomoleculares.



nfermedad del Hungtington abre la posi-ación de la inteligencia, la consolidación I control de la afectividad. Trasciende toetivo el establecimiento de las bases físiestá ante el fin del comienzo del estudio Os mecanismos bioquímicos permitirá lle-gias terapéuticas para controlar incluyen-

enfermedad de Hungtington que inicialqueda del gen pertencen a las Universi-ral Hospital), California (Irvine y Berke-Imperial Cancer Research Fund de Lon-emitió descubrir el gen provino de la re-dores biomédicos venezolanos involucra-se venezolanos ignoraron el problema del l'altina se dejan pasar portunidase idoalatina se dejan pasar oportunidades ide-núficas y tecnológicas que hubieran per-omercial con Estados Unidos. Venezuee surgirán a partir de la apertura de la ca-uticipante activo del Proyecto Genómico con algunos científicos de primera cate-guardia de la frontera de la genética y la idministrativa y científica derivada de la a Venezuela para detectar, aislar, patena Venezuela para detectar, aislar, patenna-que incluyen a todos los genes humame importancia científica y económica.

mbiera podido aprovechar una de las exma biología molecular de frontera: el medicina asistencial y científica.

l'amente en el programa de búsqueda del ión inhibió a que siu estudiantes graduasclaves para hacer sus doctorados? ¿Qué ay deliberada del Estado y del sector priscreado por Nancy Wexler para identifica exclusivo de Venezuela el no exploita de germoplasma estratégico y la falta de

de germoplasma estratégico y la falta de son dos males que siguen aquejando al

# Juan Carlos Gutiérrez, paleontólogo

de Madrid

PAIS Por Alicia Rivera
Hace 500 millones de

años, cuando no exis-tían aún ni plantas ni

animales sobre la tierra emergida, el 80 por ciento de los continentes actuales formaba un solo bloque: Gondwana. Luego, ese macrocontinente se fue resquebrajando hasta con-figurar la geografía actual del planeta. Que América y Africa estuvieron una vez unidas s evidente con sólo mirar un mapa del mundo, pero... ¿y antes? ¿Cómo se abrió Gondwana? ¿Por dónde estaban unidas tierras ahora tan separadas como Argentina, España y

la península arábiga?
"Un punto clave de esa continuidad geológica es Marruecos, donde convergen territorios que formaban el margen de una plata-forma marina de Gondwana", dice Juan Carlos Gutiérrez Marco, 37 años, paleontólogo y coordinador para Europa del Programa In-ternacional de Correlación Geológica (de la UNESCO) en cuyo marco 60 científicos de 10 países han recorrido 2000 kilómetros por el sur de la cordillera del Atlas en una expedición. El objetivo era estudiar sobre el terreno la geología común de regiones del macro-continente durante el paleozoico inferior, ha-ce 450 millones de años. "Hemos ido a Ma-rruecos para reconstruir el puzzle de Gondwana", dice Gutiérrez Marco

¿El interés de una expedición así es puramente científico?

-Sí, pero tiene aplicaciones en geología económica. Por ejemplo, si descubrimos una mineralización de interés vinculada a un ti-po sedimentario en una zona, podemos encontrarla en otra donde se hayan producido las mismas condiciones de depósito. Esto indica qué buscar y dónde, con un ahorro im-presionante en prospección. Tan interesante es que a nuestras reuniones científicas y exes que a nuestras reinfones cientricas y ex-pediciones asisten personas de empresas in-ternacionales de prospección que hacen mu-chas preguntas... El 20 por ciento del petró-leo mundial, por ejemplo, se formó en el pa-leozoico inferior, una época de gran productividad de materia orgánica marina de la que se formaron hidrocarburos. Estos crudos (parte del petróleo venezolano y saudita, todo el gas argelino) migraron a unidades geológicas más modernas. En Europa occidental tu-vimos mala suerte: encontramos esos mismos tipos de roca madre, pero los hidrocarburos desaparecieron debido a las altas presiones y temperaturas del gran plegamento de finales del paleozoico.

Cómo se puede estudiar la geografía del

mundo en un pasado tan remoto?

-Para descubrir los vínculos del pasado geológico sólo tenemos herramientas indirectas: las afinidades que presentan los fósiles y los sedimentos. A partir de ahí podemos es-tudiar la dinámica de todo el conjunto. En Marruecos, por ejemplo, hemos encontrado fósiles (braquiopodos y trilobites) hasta ahora exclusivos de la península ibérica. Parece una cosa de locos esto de buscar un continente del pasado remoto, ponerte a picar en Marruecos y descubrir cosas que cuadran nues-

tras hipótesis sobre la paleogeografía. -¿Por qué Marruecos? -Porque sospechábamos que allí, en el do-minio presahariano al sur del Atlas, encontraríamos la confirmación geológica, en los materiales del paleozoico inferior, de la corelación intercontinental entre el sureste de Europa, el norte de Africa, América latina y parte de Asia. Además, en la zona elegida hay magníficos aflojamientos rocosos a lo largo de centenares de kilómetros sin apenas recubrimientos de sedimentos o suelo actuales. Es un punto crucial, donde convergen las investigaciones que hacemos en diferentes pa-íses. Hemos visto, por ejemplo, depósitos glanees. Heimos visto, por ejempio, depositos gla-ciomarinos similares a los que existen en Es-paña, en Europa en general. Son sedimentos arcillosos sin apenas fósiles, pero llenos de pedruscos. ¿Qué hacen allí? Resulta que son sedimentos inmediatamente posteriores a la glaciación, y las piedras se depositaron al fun-dirse los icebergs procedentes de los glacia-



res terrestres. También ha sido interesante comprobar que no existió un pequeño océano de separación entre la protoeuropa y el macrocontinente, como sostenían algunos científicos. Hemos encontrado fósiles bentónicos que indican una continuidad efectiva. Nosotros somos Gondwana.

-¿Han recogido muchas muestras en la expedición?

-Sí. Los españoles nos encargamos de los fósiles, invertebrados marinos. Todavía es pronto para decir si hemos encontrado espeies nuevas.

Como curiosidad, hemos visto la boyante industria local de fósiles. Hay una explota-ción masiva: zanjas de kilómetros de longitud abiertas en medio del desierto. Luego, en los talleres, se preparan y reconstruyen los fósiles, incluso se imitan perfectamente con resinas sintéticas y polvo de piedra, para su venta a coleccionistas en todo el mundo.

-¿Dónde estaba el macrocontinente? -En posición polar sur, pero ladeado. La

región que estudiamos estaba en latitudes paleoantárticas, como demuestran los pavimentos glaciales de hace 480 millones de años de Marruecos. Alrededor de Gondwana había unas plataformas mucho más extensas que las actuales, porque entonces no había plantas terrestres ni suelo que defendieran la tierra de la erosión y se vertían al mar enor-mes cantidades de sedimentos. Era un continente desolado, un desierto sin apenas relieve. No había animales terrestres pero la fauna era muy abundante en las plataformas ma-rinas. La mayoría de los animales vivían a menos de 200 metros de profundidad, y en-contramos no sólo los mismos géneros, sino las mismas especies en Arabia, en España, en Sudamérica y en Marruecos. Esto significa que aquellos animales no sólo estaban relacionados por factores de temperatura sino que tuvo que haber una continuidad física para que pudieran desplazarse y los encontremos fosilizados en los mismos sedimentos ahora tan separados

# Empezó la televisión interactiva

uiero vale cuatro!", dirá el televisor, y el televidente sentirá que se apresuró a cantar el retruco pero, ya jugado, marcará el código del "quiero", sólo para que en su pantalla un as de espadas le muestre, una vez

más, el triunfo de la televisión interactiva. Sin truco, por cierto, en diciembre pasado Sin truco, por terro, en truccimor pasado fueron presentados los primeros resultados del Full Service Network, diseñado por la Time Warner como el más ambicioso proyecto de TV interactiva, que prevé una inversión de 5000 millones de dólares a completarse en los definientes a completarse en los definientes a completarse en los definientes acompletarse en los definientes de la finiente d próximos tres años. El área ya en funciona-miento abarca 4000 usuarios de cable en Orlando, Florida. El eje del proyecto es la vide-oteca que, a un costo de 2,95 dólares, permite seleccionar películas en el momento que el televidente elija, así como detenerse en escenas, retroceder y avanzar, etc. El Full Service ofrece también un shopping electrónico por computación, noticias, correo y juegos: no el tercermundista truco sino el gin rummy, al que también pueden jugar los usuarios entre sí, ca-da uno ante su tele, libres del fastidio de estrecharse las manos al saludarse

Sin embargo, las aplicaciones previstas pa chequeo médico instantáneo; sistema de música interactivo que permite elegir según el artista, el estilo o el propio estado de ánimo; supermercado virtual en tres dimenammo, superinercato vintar en des dimes siones con posibilidad de recibir la compra el mismo día— y aun las actuales, en la medida en que deba atenderse a millones de usuarios, presentan problemas técnicos no solucionados para digitalizar, guardar y tener disponibles cantidades inmensas de información.

Otros problemas son los psicológicos. En

su libro The Media Lab, Stewart Brand describe el efecto de rechazo generado por la sensación abrumadora de que demasiadas cosas están sucediendo demasiado rápido. En una prueba piloto las familias no solicitaron una prueba pinto has iaminas no soluctaron en promedio más que 2,8 películas por mes, bastante poco para la millonaria inversión en juego. La Time Warner no las tiene todas consigo, y no habría que sorprenderse de que cuando todo, absolutamente todo esté en la tele, la gente simplemente se aburra y bus-

contra el cancer de mama está confirmado, según un nuevo estudio realizado por el doctor Dimitros Trichopoulos en la escuela de Salud Pública de Harvard. Con su trabajo, Trichopoulos confirmó los resultados del estudio que había realizado en el '93 un grupo español del Centro Nacional de Epidemiología. En ambos casos ce hiro al caguiriente de la consecución de según de cional de Epidemiologia. En ambos ca-sos se hizo el seguimiento de la dieta de dos grupos de pacientes, el primero for-mado por mujeres diagnosticadas con cáncer de mama y el segundo por muje-res completamente sanas. La observa-ción arrojó que el consumo diario de ácidos grasos monoinsaturados -contenidos dos grasos monomisturados -contenidos en el aceite de oliva- es capaz de reducir entre un 25% y un 35% el riesgo de desarrollar la enfermedad. Para el especialista José Martín Moreno, epidemiólogo que dirigió el trabajo en España, ya existen suficientes evidencias científicas como para iniciar un ensayo elínico a gran escala y con colaboración internacional.

TUBERCULOSIS. De aquí al cercano año dos mil se producirán nada menos que 30 millones de muertes en el mundo a causa de la tuberculosis, según advirtic un grupo de trabajo integrado por cientí-ficos de la Organización Mundial de la Salud y de los centros de control de la enfermedades de Estados Unidos, Losexpertos explicaron que la cifra es inexolole de continuar el ritmo actual de reci decimiento de la enfermedad. En 1990 s calculó que había 90 millones de infecta dos en todo el planeta. La guerra, el ham bre y el sida son los principales respon sables del retorno de esta enfermedad.

CIENCIA-FUTURO. El sábado pasa do -con el director del CONICET, Héctor Torres, y el ex decano de la Fac de Medicina de la UBA, Guillermo Jai de Medichia de la OBA, de la Certa de la C Radio El Mundo y promete la palabra de importantes científicos autóctonos y del

MADRES. Las mujeres que tienen hi jos corren menos riesgo de sufrir cánce de matriz o de mama que aquellas sin de cendencia, de acuerdo con una investig ción realizada por la Universidad de Tromsoe en Noruega. El estudio consis itó en el seguimiento de 900.000 mujere a lo largo de quince años. Los resultado indican que por cada parto "se producuna caída sistemática de la mortalidad debida a tumores malignos en el aparab reproductor femenino. Se calcula un 10% menos de posibilidades de contraer estas enfermedades por cada hijo.

ESPERMA. En su viaje hacia el óvulo que pretende fecundar, el esperma se guía por el sentido del olfato, afirma el trabajo de un grupo de investigadores norteamericanos. En experimentos con esperma de ratas y de otros mamíferos encontraron dos tipos de moléculas -receptores- que también se encuentran en la nariz. Las moléculas que hallaron están situadas precisamente en una zona de los espermatozoides donde se genera la energía que necesitan para nav el fluido seminal y llegar al óvulo. El di-rector de la investigación, Solomon Snyder, explicó que a partir de este descu-brimiento se podría crear un anticoncep-tivo masculino que cumpla la función de neutralizar los receptores olfativos del esperma. El problema es que los hom-bres que lo usaran sufrirían el efecto se-cundario de quedarse sin olfato.

CONDONES. Este año Uganda se propone importar 33 millones de preservativos como parte de su programa de lucha contra el sida. Antes de los años 80 cuando no se conocía la enfermedad, las cifras de condones que importaba el pa-ís africano eran nimias. Pero con un millón y medio de enfermos de sida sobre una población de 17 millones de habitantes se convirtieron en un artículo de primera necesidad.